(19 日本国特許庁 (JP)

⑩特許出願公開

⑫ 公開特許公報 (A)

昭56-115707

⑤ Int. Cl.³
A 61 K 7/00

識別記号

庁内整理番号 7432-4C ③公開 昭和56年(1981)9月11日発明の数 1審査請求 未請求

(全 6 頁)

60化粧料

②特 願 昭55-18155

②出 願 昭55(1980)2月15日

の発 明 者 木村クニ子

東京都港区六本木5丁目11番28

号

@発 明 者 寺尾幹雄

東京都北区王子3丁目18番7号

70発 明 者 福山昌勝

東京都練馬区中村1丁目14番2

号

⑩発 明 者 竹内正

頃 無 書

1. 発明の名称

化 粧 粁

2.特弁請求の範囲

(1) 一般式

 $A = pro = B = C = D = B \tag{I}$

式中Aは水素原子、ベンタンカルボボルは Noro Pro Noro Pro

ととを特徴とする化粧料。

武蔵野市吉祥寺東町四丁目17番 13号

冗祭 明 者 佐藤茂

横浜市緑区つつじケ丘3番地3

@発 明 者 梅津浩平

横浜市緑区つつじケ丘3番地3

⑪出 願 人 カネボウ化粧品株式会社

東京都中央区銀座三丁目5番1

号

①出 願 人 三菱化成工業株式会社

東京都千代田区丸の内二丁目 5

番2号

個代 理 人 弁理士 足立英一

(2) ベプチドが一般式(I)において

Aがペンゾイル基、BがLーロイシン、Lーフェニルアラニン、LートリプトファンまたはLーチロシン機基、Cがグリシンまたはザルコシン機基、DがLーブロリン機基、Eが水酸基で表わされるテトラペプチドである特許者の範囲等(1)項配載の化粧料。

(3) テトラベプチドがBz-pro-Leu-Gly-pro-OHまたけBz-pro-Leu-Sar-pro-OH である時許請求の範囲第(2)項記載の化粧料。

たゞし、Bz けペンソイル基、proはLーブ ロリン残基、Leu はロイシン残基、Gly はグ リシン残基、Sar はザルコシン残基、Off は 水酸基を表わす。

- (4) ペプチドを溶射に溶解し、溶液状で化粧品 基材に配合する特許脳束の範囲第(1)項記載の 化粧料。
- (5) 溶削がアルコール類または脂肪機類である 特許請求の範囲第(4)項記載の化粧料。

(6) ペプチドを化粧料に対して 0.001~1電 最劣配合する特許額求の範囲第(1)項記載の化 粧料。

3.発明の詳細を脱明

本発明は化粧品基材にトリまたはテトラベ プチドを配合してなる化粧料に関する。

従来化粧料配合物における必要な条件とし ては、何度曲を刺激するととなく安全性 が高いこと、(2)相分離、沈毅等の物理的安定 性が高いこと、(3)耐加水分解性等の化学的安 定性が高いこと、(4)肌目光沢性等の外貌がよ いこと。(5)皮膚に対する親和性がよいこと等 が挙げられる。しかしながら、これらの条件 を満足し、かつ皮膚に対し活力を付与し、生 物学的に活性な配合剤として十分に満足のい くものはなかった。

本発明に費用される一般式(I)にて示される ペプチドの製造方法およびこれらのペプチド がアテローマ硬化症、肝硬度、ケロイド、リ ューマチ性関節炎、肺臓能症、血皮病等に用

対する付着力、皮膚表面の被覆力をよび使用 成等の化粧効果に優れ且つ長期保存安定性を 有する化粧料を提供するにある。更に他の目 的および効果は以下の説明から明らかにされ よう。

本発明の上述の目的は一般式・

A - pro - B - C - D - E (式中A,B,C,DおよびBは辨記に同じ) で示されるペプチドを化粧品基材に配合した 化粧料によって遊成される。

一般式(I)にて示されるペプチドは原料アミ ノ酸またはペプチド中に含まれる組合反応に 麗年したいアミノ基または、カルポキシル基 を保護した後縮合反応を行い、目的とするア ミノ酸配列を形成させる公知の手段を用いる ことにより降られる..

これら一般式(J)にて示されるペプチドは一 般式中Dがピロリジン残塞である(一般式中 にEが含まれない)トリペプチドとDがLー プロリン疫癌であるテトラペプチド収大別さ

いられることは、特勝昭51~11761号 公報に掲示されている。しかし、これらのべ ブチドを化粧料分野に利用しようとする着根 はもとより、これらのペプチドが前記化粧料 配合物としての必要条件の悪くを備えている とと並びに化粧品配合物として用い皮膚に飲 布した場合、小籔紡止、皮膚の老化防止等の 美肌効果および比較料の皮膚に対する付着力、 皮膚表面の被覆力の増大、使用感の向上等の 化財効果を有すること社会く知られていたい。

本発明者等は上配間額点に鑑み、化粧料配 合物について、鋭意研究を続けた結果、前記 一般式(I)にて示されるペプチドが化粧料に傷 九た物理的効果、生理的効果および化粧効果 を付与するととを見出し、本発明を完成した

本発明の目的は、小鞍防止、皮膚の老化防 上等の美肌効果に優れ且つ、皮膚に無耐量性 で安全性が高い化粧料を提供するにある。 他の目的は、これらの効果に加えて、皮膚に

れるが皮膚に対する刺激性および美肌効果の 点でテトラペプチドが好ましい結果が再られ る。またテトラペプチド中一般式(1)において Aがペンソイル基、 BがLーロイシン、Lー フェニルアラニン、Lートリプトファンまた は L ーチロシン 表基、 C がグリシンまたはず ルコシン喪基、DがLープロリン喪基、Eが 水酸基で表わされるテトラペプチドは美肌効 果の面で他のチトラペプチドに比し、より好 適である。更にまた、一般式(I)においてCが グリシンである場合とザルコシンである場合 とを比較すると人体に対する安全性の点で前 者が優れている。そして、物理的効果、生理 的効果および化粧効果等全ての効果を考慮し、 総合的に判定すると、就中 Bz-pro-Leu-Glv-pro-OH & I & Bz-pro-Leu-Sar ---pro-OH代とし、Bz、pro、Leu、Gly、Sar および OH は前記れ同じ)が好ましい結果を もたらす。

本発明に係るペプチドが配合される化粧品

(1)

基材としては、例えば乳液、ローション類、
クリーム類等の基礎化粧品基材、白粉、口紅、 類紅、アイシャドク、ファンデーション等の
メークアップ化粧品基材が挙げられるが、本 発明が適用される化粧品基材の種類およびそ の物理的状態は勿論これらに限定されるべき ものでないこと云う迄もない。

また化粧品基材に配合されるペプチドの配合 量は、化粧品基材の種類、その物型的状態に より異なり、一説に付特定できないが、化粧 料に対して大略 0.001~1 重量光程度が好 ましい。更にまたペプチドの配合に際しては 予めアルコール類または脂肪酸類等の溶剤に 溶解し、溶液状で化粧品基材に配合するのが 安定性をよび化粧効果の点で好ましい。

そしてこれらアルコール類としては、例えば エチルアルコール、プロピルアルコール、イ ソプロピルアルコール等の一個アルコール、 エチレングリコール、ヘキシレングリコール グリセリン、ポリエチレングリコール等の本

りひり等の皮膚に対する刺激も殆んど無かった。本発明に使用されるペプチドを化粧品蓋 材に配合し皮膚に投与した場合の美肌効果、 化粧効果および皮膚に対する刺激についてそ の一例を示すと次の遅りである。

予めペプチドを加熱溶解したB液とC液とを混合し、その混合液とを各別に 8 0 でに加熱し均一に溶解した。との温度でA液中にB液とC液との混合液を撹拌下で添加混合して乳化した後、冷却して乳液を調製した(本処明乳液)。B液組成から本発明に係るペプチドを除く以外は全く同様のA及びC液組成を用い、同様の操作を施して乳液を調製した(対照乳液)。

乳液和成:

ステアリン酸	2.0 重量部
セタノール	1- 5
ワセリン	3.0 A液
ラノリンアルコール	2. 0
存動スラフェン	100

個アルコール、オリープアルコール等の高級アルコールがまた脂肪酸類としては、例えばラクリン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、ステアリン酸、オレイン酸、リノール酸等が挙げられる。

本発明に係るペプチドの安全性はマウスにおける急性毒性の低さおよび皮膚制産性テストの結果からも関らかである。また、これら解酵を外のおり、生物学の加水の解析を大い、生物質であるアミノ酸解にしたの解析を大い、生体物質であるアミノ酸解にしたの解析を大きを見られる。後ってこれらペプチドを配合し、加水の解析を皮膚を在しない場においてのみ、小水の肝臓療の存在しない場においてのみ、小水の肝臓療の存在しない場においてのみ、小水の肝臓療ので発生しい作用効果を発現する。

また、本発明の化粧料は製造後1年以上経過 後も安定であり、皮膚に並布した際にしっと りとした感があり、伸びが良く、かゆみ、ひ

がリオキシエチレンモノオレイン酸エステル 2.8 電量部 A 液

Bz-pro-Leu-Gly-pro-OH	0.02 噴量部 \
グリセリン	5.0 多被
プロピレングリコール	5. 0

トリエタノールアミン 1.0 電振部 パラオキシ安息書機メチル 0.2 精 製 水 7 0.2 8

この様にして製造した、本発明乳液および 対限乳液を20名の女性に3ヶ月連用せしめ たときの実用チストの結果を下表に示す。

以下余白

項目	物 能	本発明乳液	対照乳液
	有 勃	5 A	2 人
	やゝ育物	9	5
小ジワに対し	無 妨	. 6	1 3
	有 効 率※	7 0.0 %	3 5. 0 %
	有 勃	7 人	5 人
皮膚のカサカ	やゝ有効	1 0	7
サに対し	無効	3	8
	有 勃 率※	8 5. 0 %	60.0%
	育 勃	11 人	7 人
しっとり感、肌	やゝ有効	9	. 7
の御いに対し	無効	a	6
	有 効 率※	100%	7 0. 0 96
ety and about the law that	5 9	0 人	0 A
皮膚刺激に対	やいあり	1	1
L	なし	1 9	1 9

※「有効」かよび「やゝ有効」を「有物」と認 め供試者全員に対する百分率を以て有効率とし た。

化比し、肌化しっとりとした感じと潤いが与 えられることが凝められた。

疾 施 例 2

予めペプチンを加熱溶解したB被とC被とを混合しその混合液とA液とを80℃に加熱し均一に溶解した。この程度でA液中にB被とC液との配合液を撹拌下で添加混合して乳化した後、冷却してバニシングクリームを製造した。

ステアリン酸	10.0 #15
ステアリルアルコール	4.0
スチアリン腹ブチル	4.0
モノステアリン酸グリセリン	4.0
Bz-pro-Trp-Giy-pro-OH	0.02报入
グリセリン	4.0 B被
プロビレングリコール	5. a }
水酸化カリウム	6.4 ft
パラオキシ安息音鹸メチル	0.2 C被
精 製 水	68.28
香 料	a. 1

以下実施例を挙げて本発明を具体的に説明する。

実施例中「部」とは「電量部」を表わす。

実施例 1

下配組成よりなるA液かよびB液を各別に 側製し、その犬々を均一に溶解し、A液とB 液とを撹拌下で添加混合して、化粧水を調製 した。

この様にして得られた化粧水は実用チスト の結果、対照品(本発明に係るペプチドを除 く以外同組成同一の操作で得たもの以下同じ)

この様にして得られたパニシングクリーム は対限品に比し、伸びが良く、皮膚のかさか ざ防止および小籔防止に効果があることが悪 められた。

实施例 5

下記組成よりなるA液を予め80℃で十分 に加熱溶解し、機準しながら室盤まで冷却後 A破にB液を添加し、均一に分散溶解させて パックを製造した。

数の防止に効果があることが認められた。

突 施 例 4

下記制成Cを十分に混合・輪砕した後、事めペプチドをプロピレングリコールに加熱客解し、その他の成分と十分容解分散したB被に提择しながら添加した後コロイドミルを適した。75℃に加熱した上記混合液中に80℃で容解したA液を撹拌しながら加えた後、冷却し45℃にで香料を添加し、室温造撹拌冷却し、乳液状ファンデーションを製造した。

ステアリン酸	2. 4	都人
モノステアリン酸プロピレングリ	J-30	
セトステアリルアルコール	0. 2	1
検状ラノリン	2.0	A被
流動パラフィン	5. 0	
ミリスチン酸イソプロピル	4. 0	1
パラオキシ安息香酸プチル	0. 1)

ながら番加した後コロイドミルを通した。 75℃に加熱した上記混合被中に80℃で応

解1. たA被を概律しながら加えた後冷却し、

(たゞし DNS はダンシル 基を表わす)

アイシャドクを製造した。

DNS-pro-Leu-Gly-pro-OH

ステアリン酸	8. 0	# \
白色ワセリン	1 5.0	}-A #₹
パルミチン嵌イソプロピル	5. 0	[A TE
ラノリン	5. 0)
Bz-pro-Tyr-G1y-pro-OH	0. 1	鄉
(たゞし、Tyr は Lーチロシン機基	を表わす)	
·新 製 水	4 2. 1	} B₩
エチレングリコール	5. 0	{ B #K
トリエタノールアミン	2. 0	1
パラオキシ安息香酸メチル	0. 1	
敏化チタン	5. 0	BIS /
カオリン	2. 5	١
* * *	1 0. 0	} c

精 製 水	65.15 # }
14220-2	0. 2
ベントナイト	0.5
プロピレングリコール	4.0
トリエタノールアミン	1. 0
ハラオキシ安康沓峻メチル	0.1
牧化チタン	8. O 85.\
9 N 9	4.0
特色颜料	0.2
沓 料	O. 1 BB

との様にして得た乳液状ファンデーション は、実用テストの結果、対照品に比し、伸び がよく、皮膚のかさかさ防止に効果があると とが認められた。

实 施 例 5

下記割成Cを十分に粉砕した後、予めペプ チドをエチレングリコールに加熱溶解しその 他の成分と十分に溶解分散したB液に撹拌し

この様にして得たアイシ・ドクは実用テストの結果、対照品に比し、伸びがよく、輸の かさかさ防止に効果があることが認められた。

疾 施 例 6

ペプチドをヘキサデシルアルコール化加熱 溶解してから他の成分と混合した下記A 液を 加熱臓解して、 均一に混合し、 予め混合した 額料B を加えロールミルで複合し、 均一に分 散せしめた後、 再酸解して香料を加え脱泡し てから型に流し込み魚冷固化して、 口紅を製 造した。

ヒマシ樹	4 5.095郡入
ヘキサデシルアルコール	2 5. 0
ラノリン	4. 0
3 1 u þ	5.0
オゾケライド	4.0
キャンデリラロウ	7. 0
カルナパロウ	2. 0
パラオキシ安息香糜ブチル	0.1

0. 2

Ada-pro-Leu-Gly-pro-OH 0.005部 {
 (たゞし、Ada は1-アダマンタンカルボニル基を表わす)
 酸化チタン 2.0 部
 赤色 2.0 2 号 0.5

赤色202号 0.5 赤色204号 2.5 赤色227号AIレーキ 2.5 橙色201号 0.2

料 0.1 1 8

との様にして得た口紅は実用チストの結果 対照品に比し、乗りがよく、 噂のかさかさ防 止に効果的であることが悪められた。

街順人 カネボウ化粧品株式会社

国 三菱化成工業株式会社 代理人 弁理士 足 立 英 ~~